日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出 願 年 月 日 Date of Application:

2003年 2月21日

出 願 番 号 Application Number:

人

特願2003-044417

RECEIVED 15 APR 2004

[ST. 10/C]:

[JP2003-044417]

WIPO PCT

出 願 Applicant(s):

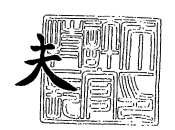
三菱マテリアル株式会社

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 2004年 3月 2日





1/E

【書類名】

特許願

【整理番号】

P6053

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C22C 19/05

【発明者】

【住所又は居所】

埼玉県北本市下石戸下476 三菱マテリアル株式会社

非鉄材料技術研究所内

【氏名】

菅原 克生

【特許出願人】

【識別番号】

000006264

【氏名又は名称】

三菱マテリアル株式会社

【代理人】

【識別番号】

100076679

【弁理士】

【氏名又は名称】

富田 和夫

【選任した代理人】

【識別番号】

100094824

【弁理士】

【氏名又は名称】 鴨井 久太郎

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

009173

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】

9708620

【プルーフの要否】

要



【発明の名称】固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金

【特許請求の範囲】

【請求項1】質量%で、Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金。

【請求項2】質量%で、Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにMo:0.1~2%を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金。

【請求項3】質量%で、Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにFe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金。

【請求項4】質量%で、Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにMo:0.1~2%を含有し、さらにFe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有することを特徴とする固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金。

【請求項5】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境で

イオン溶出量が著しく小さいN i 基合金からなることを特徴とする固体高分子形 燃料電池用組立て構造部材。

【請求項6】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用マニホールド部材。

【請求項7】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用配管部材。

【請求項8】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用締付け具部材。

【請求項9】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用支持板部材。

【請求項10】請求項1、2、3または4記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなることを特徴とする固体高分子形燃料電池用セパレータ部材。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】

この発明は、固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金に関するものであり、また、この発明は、固体高分子形燃料電池の単位セルを積層させ組立てるために使用する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用組立て構造部材に関するものである。

[0002]

【従来の技術】

近年、常温から80℃の低温で作動する固体高分子形燃料電池は、コンパクトにできるところから車載用や携帯用への用途が期待され、その開発が急速に進めら

れている。その固体高分子形燃料電池の構造は図1の概略説明図に示されている。図1において1は水素極、2は酸素極、3、3´は白金触媒、4は固体電解質膜、5は単位セルである。単位セル5は固体電解質膜4の両面に白金触媒3、3´を設け、白金触媒3の外側に水素極1を設け、白金触媒3´の外側に酸素極2を設けることにより形成される。この単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させ、固体高分子形燃料電池を形成している。複数の単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させ固体高分子形燃料電池を形成するには、少なくとも2枚の支持板7とボルトおよびナットなどの締め付け具8によって複数の単位セル5をセパレータ6により隔てて積層させて固定する。

[0003]

かかる構造を有する固体高分子形燃料電池の単位セル5における発電原理は以下のとおりである。すなわち、天然ガスやメタノールなどから得られる水素を水素極1に供給すると、供給された水素は水素極1側の白金触媒3によって水素イオンと電子に分解され、電子は電気として外部に取り出され、外部負荷回路(図示せず)を流れて酸素極2に達する。一方、水素イオンは水素イオンのみを通過する固体高分子状のイオン交換膜からなる固体電解質膜4を通って酸素極2側に移動し、酸素極2側では白金触媒3´によって水素イオンと電子と酸素が反応して水を作り出す。固体電解質膜4は水素ガスを水素イオンとして透過させる役割があり、そのためには湿潤であることが必要である。酸素極2側は水素イオンと電子と酸素が反応して水が生成されるために固体電解質膜4の湿潤保持についての問題は生じないが、固体電解質膜4で隔てられた水素極1側はそのままでは供給される水がないために乾いてしまう。そこで水素極1側の固体電解質膜の湿潤を確保するために、酸素極2側から排出される水9をマニホールド10に受け、パイプ11を通って、ポンプ12により水素極1側の固体電解質膜4に供給されるようになっている。

[0004]

前述のように、酸素極 2 側から排出される水 9 をマニホールド 1 0 で受け、パイプ 1 1 を通ってポンプ 1 2 により水素極 1 側の固体電解質膜 4 に供給することにより水素極 1 側の固体電解質膜の湿潤を確保しているが、通常、固体高分子形

燃料電池に使用される固体電解質膜4は、スルフォン化処理が施されていることから、これらに起因して酸素極2側から排出される水9は硫酸酸性となり、弱い腐食性を持つことから、水9を受けるマニホールド10およびパイプ11は耐食性が必要とされる。

また、固体高分子形燃料電池に使用される固体電解質膜は、スルフォン化処理の代わりにフッ化処理が施されている場合があり、これに起因して酸素極2側から排出される水9はフッ酸酸性となり、水9を受けるマニホールド10およびパイプ11は同様に耐食性が必要とされる。

さらに、水素極1および酸素極2には貫通孔(図示せず)が設けられており、酸素極2側から排出される硫酸酸性またはフッ酸酸性の水9は貫通孔(図示せず)を通ってセパレータ6と接触し、また酸素極2側から排出され循環されて水素極1側に至った硫酸酸性またはフッ酸酸性の水9も貫通孔(図示せず)を通ってセパレータ6と接触する。したがって、セパレータ6においても耐食性が求められている。

[0005]

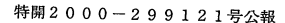
かかる耐食性を必要とするマニホールド10、パイプ11、セパレータ6などの材料として一般にSUS316Lなどのステンレス鋼が使用されており、さらに酸素極2側で生成された硫酸酸性またはフッ酸酸性の水は支持板7、ボルトおよびナットなどの締め付け具8などに飛散するなどして付着し、これらを腐食させることから、支持板7、ボルトおよびナットなどの締め付け具8にも一般にSUS316Lなどのステンレス鋼が使用されている。すなわち、支持板7、締め付け具8、マニホールド10、パイプ11、セパレータ等の固体高分子形燃料電池を組立てるための単位セル5を除く構造部材(以下、固体高分子形燃料電池用組立て構造部材という)はSUS316Lなどのステンレス鋼が使用されることが知られている(特許文献1、特許文献2、特許文献3などを参照)。

[0006]

【特許文献1】

特開2001-6714号公報

【特許文献2】



【特許文献3】

特開2000-331696号公報

[0007]

【発明が解決しようとする課題】

一般に、腐食試験前後での腐食速度(mm/year)が0.1mm/year未満であれば、固体高分子形燃料電池用組立て構造部材としてエクセレントと判定され、ステンレス鋼の耐食性もエクセレントと判定されている。しかし、ステンレス鋼は金属イオンの溶出量が多く、この溶出した金属イオンは固体電解質膜を劣化させるところから固体高分子形燃料電池の寿命を著しく低減させる原因になる。そのために、金属イオンの溶出量が極めて少ない金属材料の開発が求められていた。

[0008]

【課題を解決する手段】

そこで、本発明者らは、固体高分子形燃料電池環境で金属イオンの溶出量が極めて少ない金属材料を得るべく鋭意研究を行った。その結果、質量%(以下、%は質量%を示す)でCr:29~42%未満含有するNi基合金にTa:1超~3%と、Mg:0.001~0.05%と、M:0.001~0.04%と、Mn:0.05~0.5%を含有せしめ、さらに、必要に応じてMo:0.1~2%、Fe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%を1種または2種以上を含有し、残りがNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物としてのCを0.05%以下に調整した組成を有するNi基合金は、固体高分子形燃料電池環境における腐食試験前後での腐食速度(mm/year)が0.1mm/year未満でありかつ固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいことから、このNi基合金は固体高分子形燃料電池用組立て構造部材としてステンレス鋼などよりも一層優れた効果を有する、という知見を得たのである。

[0009]

この発明は、かかる知見に基づいてなされたものであって、

(1) Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.0

5%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金、

- (2) Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにMo:0.1~2%を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金、
- (3) Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにFe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の内の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金、
- (4) Cr:29~42%未満、Ta:1超~3%、Mg:0.001~0.05%、N:0.001~0.04%、Mn:0.05~0.5%を含有し、さらにMo:0.1~2%を含有し、さらにFe:0.05~1.0%およびSi:0.01~0.1%の内の1種または2種を含有し、残部がNiおよび不可避不純物からなり、不可避不純物として含まれるC量を0.05%以下に調整した組成を有する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金
- (5)前記(1)、(2)、(3)または(4)記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用組立て構造部材、
- (6)前記(1)、(2)、(3)または(4)記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用マニホールド部材、
 - (7) 前記(1)、(2)、(3) または(4) 記載の固体高分子形燃料電池環

境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用配 管部材、

- (8) 前記(1)、(2)、(3) または(4) 記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用締付け具部材、
- (9)前記(1)、(2)、(3)または(4)記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用支持板部材、
- (10)前記(1)、(2)、(3)または(4)記載の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用セパレータ部材、に特徴を有するものである。

[0010]

次に、この発明の固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi 基合金の合金組成における各元素の限定理由について詳述する.

Cr, Ta:

微量なフッ酸が混入する固体高分子形燃料電池環境では、CrとTaが同時に含有することにより耐食性が著しく向上する。その場合、Crは29%以上含有することが必要であるが、しかし42%以上含有するとTaとの組合せにおいて単一相化が困難になり、金属イオンの溶出量が増大するので好ましくないところからCr含有量を29~42%未満に定めた。一層好ましくは、35~41%である。

同様にTaは1%を越えて含有することが必要であるが、3%を超えて含有するとCrとの組合せにおいて相安定性が劣化し、金属イオンの溶出量が増大するので好ましくない。したがって、Taの含有量を1超~3%(一層好ましくは1.1~2.5%未満)に定めた。

[0011]

N、MnおよびMg:

N、MnおよびMgを共存させることにより、相安定性を向上させることができる。すなわち、N、MnおよびMgは母相であるN i – f c c 相を安定化させ

、Crの固溶化を促進し、第2相を析出しにくくする効果がある。しかし、Nの含有量が0.001%未満では相安定化の効果はなく、一方、0.04%を超えて含有すると窒化物を形成し固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Nの含有量を0.001~0.04%(一層好ましくは、0.005~0.03%)とした。

同様に、Mnの含有量が0.05%未満では相安定化の効果はなく、一方、0.5%を超えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Mnの含有量を $0.05\sim0.5$ %(一層好ましくは、0.1% ~ 0.4 %)とした。

また、同様に、Mgの含有量が0.001%未満では相安定化の効果はなく、一方、0.05%を超えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Mgの含有量を $0.001\sim0.05$ %(一層好ましくは、0.002% ~0.04 %)とした。

[0012]

Mo:

Moは、特に微量な硫酸が含まれる固体高分子形燃料電池環境で硫酸濃度が上がった場合の金属イオンの溶出量が増大するするのを抑制する効果があるので必要に応じて添加するが、その場合、0.1%以上含有することで効果を示すが、2%を超えて含有すると相安定性が劣化し、Cr-bcc相の固溶化を困難にしてしまうため、母相であるNi-fcc相とCr-bcc相との間でミクロ電池を形成し、結果的に金属イオンの溶出量を増大させるので好ましくない。従って、この発明のNi基合金に含まれるMoは0.1~2%に定めた。一層好ましい範囲は0.1~2%に

[0013]

FeおよびSi:

FeおよびSiは強度を向上させる効果があるので必要に応じて添加するが、Feは0.05%以上含有することで効果を示すものの、1%を超えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Feの含有量を $0.05\%\sim1\%$ (一層好ましくは、 $0.1\sim0.5\%$ 未満)とした



同様にSita 0.01%以上含有することで効果を示すものの、0.1%を超えて含有すると固体高分子形燃料電池環境における金属イオンの溶出量が増大するため、Sion含有量を $0.01\%\sim0.1\%$ (一層好ましくは、 $0.02\sim0.05\%$)とした。

[0014]

C:

Cは不可避不純物として含まれるが、Cが大量に含まれると結晶粒界近傍でCrと炭化物を形成し、金属イオンの溶出量を増大させる。そのため、Cの含有量は少ないほど好ましく、不可避不純物に含まれるCの含有量の上限を0.05%と定めた。

[0015]

【発明の実施の形態】

いずれもC含有量の少ない原料を用意し、これらを通常の高周波溶解炉を用いて溶解し鋳造して厚さ: $12\,\mathrm{mm}$ を有する N i 基合金インゴットを作製した。これらインゴットに $1230\,\mathrm{C}$ で10時間保持の均質化熱処理を施し、 $1000\,\mathrm{C}$ 2 $30\,\mathrm{C}$ の範囲内に保持しながら、1回の熱間圧延で $1\,\mathrm{mm}$ の厚さを減少させつつ、最終的に $5\,\mathrm{mm}$ 厚とし、さらに $1200\,\mathrm{C}$ で $30\,\mathrm{C}$ 間保持し水焼入れすることにより固溶化処理を施したのち、表面をバフ研磨することにより、表 $1\,\mathrm{C}$ に、される成分組成を有する本発明 N i 基合金板 $1\,\mathrm{C}$ 20、比較 N i 基合金板 $1\,\mathrm{C}$ 10を作製した。

同様にC含有量の少ない原料を通常の高周波溶解炉を用いて溶解し鋳造して厚さ:5 mmを有するN i 基合金精密鋳造インゴットを作製し、このインゴットに1230℃で10時間保持の均質化熱処理を施したのち水焼入れすることにより表2に示される成分組成を有する本発明N i 基合金板21を作製した。

さらに、厚さ:5mmを有するSUS304ステンレス鋼板からなる従来合金板 1およびSUS316Lステンレス鋼板からなる従来合金板2を用意した。

[0016]

これら本発明Ni基合金板1~21、比較Ni基合金板1~10および従来合

金板 $1 \sim 2$ をそれぞれ縦:10 mm、横:50 mmの寸法に切断して試験片を作製し、これら試験片を耐水エメリー紙#400 仕上げの表面研摩したのち、アセトン中超音波振動状態に5 分間保持し脱脂した。

[0017]

さらに、固体高分子形燃料電池環境で発生する硫酸酸性の水に模擬した試験液として $1000ppmH_2SO_4$ 溶液および $500ppmH_2SO_4$ 溶液を調液することにより作製し、さらに固体高分子形燃料電池環境で発生するフッ酸酸性の水に模擬した試験液として500ppmHF溶液および50ppmHF溶液を調液することにより作製した。さらにポリプロピレン製試験容器を用意した。

[0018]

前記本発明Ni基合金板 $1\sim2$ 1、比較Ni基合金板 $1\sim1$ 0および従来合金板 $1\sim2$ からなる試験片および前記作製した試験液:200mlをポリプロピレン製試験容器にそれぞれ入れ、グローブボックス中で減圧脱気し、水素雰囲気中で上蓋を閉めることにより密封した。かかる密封したポリプロピレン製試験容器を80 ℃に設定した恒温槽中に入れ、500時間保持した後ポリプロピレン製試験容器を取り出して冷却し、 H_2SO_4 溶液およびHF溶液中に溶出した元素の定量分析(ICP発光分析による)をし、試験片から溶出した金属イオンの総量を測定し、この溶出した金属イオンの総量を試験片の表面積で割ることにより単位面積当りの溶出量を算出し、その結果を表 $3\sim4$ に示した。

[0019]



【表1】

Niおよび不可 高い。 高い。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、おいない。 のは、ないないない。 のは、ないない。 のは、ないない。 のは、ないない。 のは、ないない。 のは、ないない。 のは、ないない。 のは、ないないない。 のは、ないないない。 のは、ないないない。 のは、ないないないない。 のは、ないないないない。 のは、ないないないない。 のは、ないないないないない。 のは、ないないないないない。 のは、ないないないないないないないないないない。 のは、ないないないないないないないないないないないないないないないないないないない	
N N N N N N N N N N	daxx
C # C 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	
S 0.0 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 0 0 0 0 0	北
(角量%) 10 Fe	不可避不純物として含まれるC量を示す
An Mo	て合まれ
Mn Mn 0.18 0.18 0.24 0.14 0.19 0.19 0.10 0.01 0.05 0.10 0.11 0.05 0.11 0.11	「発動とし
N 0.0012 0.008 0.0013 0.0014 0.0025 0.002 0.0020 0.	、不可避
Mg 0.016 0.016 0.019 0.019 0.019 0.011 0.0	C#は、
T a 2.01 2.41 1.01 1.01 1.11 2.36 2.34 1.96 1.77 1.98 1.76 1.87 2.34 2.34 2.38 2.38 2.38 2.38 2.38 2.38 2.38 2.38	
Cr 30.7 30.7 30.7 30.7 33.4 37.6 34.2 34.2 34.7 36.4 35.2 35.2 35.2 35.3 34.8 34.8 34.8	
N 句 11 句 4 校 1 2 8 4 7 0 7 8 9 0 1 11 21 21 21 21 21 71	
大	

[0020]

【表2】

	Niおよび不可	朝七巻を	戏部	残部	残部	雅 如	が対	A PER	C C C C C C C C C C C C C C C C C C C	次即	(EX.)	残部	唯部	がは	2次即	7次即3	次部	劝			
	#5	8	0.02	0.01	0.02	0.01	0 0	0 02	800	20 0	3 3	0.02	0.02	0 0	3 2	3 6	7.0	0.02			
	Si			0. UD	0.04	0.03	ı	1		,			ı		ı			,			北水。水水
(質量%)	Tr' o	2.0	27 6	U. 35	1	0.24	ı	,		,		,	1	ı	,			-	₩		*印は、本発明の組成範囲から外れていることを示す。 C#は、不可避不純物として含まれるC量を示す
成分組成(質	Mo	0 21	; ;		0.22	0.31	1	1	1				ı	,	1	,			SUS304	SUS 3 1 6 L	ら外れて
政分	Mn	0.26	86 0	3	0. 11	0.39	0.24	0.21	0.13	0.27	0%	3	0.22	0.09	0.37	0.04*	9 2 2	U. 33*	S	SU	は衛囲から
	z	0.006	0 028	3 3	0.013	0.027	0.032	0.035	0.034	0.022	0 019	3	0.015	*	0.045*	0.019	αω υ	070.			5発明の組入 不可避り
	Mg	0.030	0.032	3	0.021	0.023	0.018	0.015	0.014	0.017	*	100	0.055*	0.022	0.024	0.016	0 017	20.0			k 印は、4 C #は
	Та	2.27	1.75	60	F G	1.76	1.56	1.86	0.9*	3, 30*	1.83	5	1. 62	1.45	1.67	1.45	1.57				, and the second
	Cr	32.5	35.1	57.7	T # 2	7.42	28.5*	43.5*	32.5	35.0	36.2	7 16	35.4	35.7	34.8	36. 1	34.2				
斯! N	合金板	18	55	۶	Щ.	77	-1	2	က	4	വ	ď	•	7	œ	6	10	-	-	2	
	₽	-	 	代							另	益	¥					\$	₹ -	*	

[0021]



【表3】

		1000						
	Ni基 合金板	1000ppmH ₂ SO ₄ 溶液に よる金属イオン溶 出量(ppm/cm ²)	500ppmH ₂ SO ₄ 溶液に よる金属イオン溶 出量(ppm/cm ²)	500HF 溶液による 金属イオン溶出量 (ppm/cm²)	50ppmHF 溶液による金属イオン溶出 量(ppm/cm²)			
-	1	1. 01	0. 19	0.42	0. 18			
	2	1. 18	0. 19	0. 41	0. 18			
	3	0. 30	0. 08	0. 24	0. 05			
	4	0. 42	0. 11	0. 31	0.03			
	5	0.86	0. 10	0. 24	0. 15			
1	6	0. 49	0. 12	0. 28	0. 09			
	7	0. 77	0. 12	0. 27	0. 13			
	8	0. 74	0. 12	0. 26	0. 13			
	9	0. 60	0. 12	0. 27	0. 10			
本		0. 67	0. 13	0. 28	0. 12			
発明	-	0. 72	0. 11	0. 25	0. 12			
1 21	12	0. 74	0. 15	0. 34	0. 13			
ĺ	13	0. 69	0. 13	0. 29	0. 12			
İ	14	0. 70	0. 15	0. 33	0. 12			
1	15	0. 74	0. 15	0. 33	0. 13			
l	16	0. 74	0. 12	0. 26	0. 13			
		0. 72	0. 13	0. 27	0. 12			
	18	0.87	0. 15	0. 32	0. 15			
		0. 65	0. 14	0. 31	0. 11			
	20	0. 69	0. 15	0. 34	0. 12			
	21	0. 67	0. 14	0. 31	0. 12			

[0022]



【表4】

Ni基 合金板		1000ppmH _s SO ₄ 溶液に よる金属イオン溶出 量 (ppm/cm ²)	500ppmH_SO。溶液 による金属イオン 溶出量(ppm/cm²)	500HF 溶液による 金属イオン溶出量 (ppm/cm²)	50ppmHF 溶液に。 る金属イオン溶b 量(ppm/cm²)							
比較	1	3. 65	1. 98	3. 88	2. 12							
	2	2. 01	0. 96	2, 45	1. 02							
	3	2. 63	1. 56	1, 36	0. 99							
	4	1. 98	1. 05	1. 88								
	5	1.03 1.88 0.87 試料作製中に割れ発生										
	6	2. 12	0. 98	2. 19	0.05							
	7		0. 87									
	8	3. 36	武料作製中に 1.12									
	9		2.45 割れ発生	1.14								
	10	2. 31	1. 12									
従来	1	56. 2	19.8	3. 20	1. 26							
	2	33. 3		72. 1	18.8							
L	_=	00.0	10. 2	36.8	9. 4							

[0023]

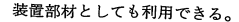
表 $1\sim4$ に示された結果から、本発明Ni基合金板 $1\sim2$ 1は、従来合金板1および2に比べて試験片の単位面積当たりの金属イオンの溶出量が格段に少ないことが分かる。しかし、この発明から外れた比較Ni基合金板 $1\sim1$ 0の試験片は金属イオンの溶出量がやや多かったり板に加工する途中で割れが発生するものもあった。

[0024]

【発明の効果】

上述のように、この発明のNi基合金は固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さい特性を有するので、この発明のNi基合金からなる部材を用いて固体高分子形燃料電池を組立てることにより、固体電解質膜の劣化を抑えることができ、一層長寿命の固体高分子形燃料電池を提供できるので産業上優れた効果をもたらすものである。

なおこの発明のNi基合金は、上述の如く硫酸やフッ酸を含む固体高分子形燃料電池環境下で使用することが最も有効であるが、これに限定されるものでなく 蟻酸を含む固体高分子形燃料電池環境でも金属イオンの溶出量が極めて小さく、 それ故、固体高分子形燃料電池のみならず、金属イオンの溶出を嫌う医薬品製造



【図面の簡単な説明】

【図1】

固体高分子形燃料電池の構造を説明するための概略説明図である。

【符号の説明】

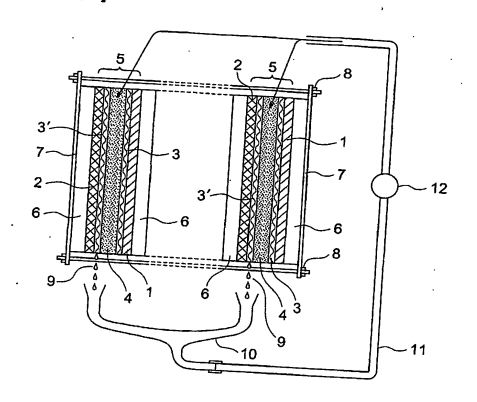
- 1 水素極、
- 2 酸素極、
- 3、3′白金触媒、
- 4 固体電解質膜、
- 5 単位セル、
- 6 セパレータ、
- 7 支持板、
- 8 締め付け具、
- 9 水、
- 10 マニホールド10、
- 11 パイプ、
- 12 ポンプ



【書類名】

図面

【図1】





【書類名】

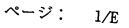
要約書

【要約】

【課題】固体高分子形燃料電池の単位セルを積層させ組立てるために使用する固体高分子形燃料電池環境でイオン溶出量が著しく小さいNi基合金からなる固体高分子形燃料電池用組立て構造部材を提供する。

【解決手段】 $Cr:29\sim42\%$ 未満、 $Ta:1超\sim3\%$ 、 $Mg:0.001\sim0.05\%$ 、 $N:0.001\sim0.04\%$ 、 $Mn:0.05\sim0.5\%$ を含有し、さらに必要に応じて $Mo:0.1\sim2\%$ 、 $Fe:0.05\sim1.0\%$ および $Si:0.01\sim0.1\%$ の内の $Si:0.01\sim0.05\%$ 以下に調整した組成を有する。

【選択図】 なし



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2003-044417

受付番号

50300282957

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

0094

作成日

平成15年 2月24日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成15年 2月21日

次頁無

特願2003-044417

出願人履歴情報

識別番号

[000006264]

1. 変更年月日 [変更理由]

住 所 氏 名 1992年 4月10日

住所変更

東京都千代田区大手町1丁目5番1号

三菱マテリアル株式会社